TWO-PACK ACRYLIC ADHESIVE COMPOSITION

Patent Number:

JP1168776

Publication date:

1989-07-04

Inventor(s):

TERAYAMA EIICHI; others: 02

Applicant(s):

KONISHI KK

Requested Patent:

☐ JP1168776

Application Number: JP19870327277 19871225

Priority Number(s):

IPC Classification:

C09J3/14

EC Classification:

Equivalents:

Abstract

PURPOSE:To obtain the title adhesive composition having excellent curability, cure rate and adhesiveness to various materials, by using as its components a liquid A containing an organic hydroperoxide and a liquid B comprising a mixture of a monomer with a solubilized ascorbic acid compound and a metallic compound. CONSTITUTION: The title adhesive composition consists of a liquid A prepared by dissolving a polymer or elastomer in a (meth) acrylic monomer and incorporating an organic hydroperoxide (e.g., cumene hydroperoxide) into this solution, and a liquid B prepared by incorporating 0.1-15 pts.wt. solubilized ascorbic acid (derivative) (e. g., L-ascorbic acid stearate) and 0.0001-0.1 pt.wt. metallic compound (e. g., copper naphthenate) into 100 pts.wt. above-mensioned monomer. This adhesive composition is capable of curing rapidly even though it does not contain (meth)acrylic acid, a hydroxylated monomer or a polyfunctional monomer. It has toughness and low toxicity to the skin, and scarcely causes rusting. It can be applied conveniently since both liquid A and liquid B undergo little change in viscosity.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

-I- (WPAT)
ACCESSION NUMBER
SECONDARY ACCESSION
TITLE

DERWENT CLASSES
ADDED WORDS
PATENT ASSIGNEE
PRIORITY
NUMBERS
PUBLICATION DETAILS
APPLICATION DETAILS
SECONDARY INT 'L. CLASS.
ABSTRACT

89-232383/32
C89-103509
Rapid curable two-component acrylic adhesive compsn.
- comprises polymer or elastomer soln. in
(meth)acrylic monomer and hydroperoxide and 2nd soln.
also contg. ascorbic acid and metal cpd.
Al4 A8I G03
METHACRYLIC POLYACRYLIC POLYMETHACRYLIC
(KABG) KONISHI CO LTD
87.12.25 87JP-327277
| patent(s) | country(s)
JP01168776 A 89.07.04 * (8932) | 12p
87JP-327277 87.12.25

CØ8F-002/44 CØ8F-004/44 CØ8F-020/00 CØ9J-003/14 JPØ1168776 A

ACrylic adhesive compsn. (1) comprises soln (A) and soln. (B). Soln. (A) is a soln. of polymer or elastomer dissolved in acrylic monomer and/or methacrylic monomer and mixed with organic hydroperoxide, and soln. (B) comprises the same soln. and 0.1-15 wt. pts. solubilised ascorbic acid and/or ascorbic acid deriv. and 0.0001-0.1 wt. pt. metal cpd. per 100 wt. pts. monomer. The metal compound is pref. at least one organic chelate cpd. of metal and metal salts of organic acid. Soln. (B) may also contain 0.1-5 wt. pts. saccharin.

USE/ADVANTAGE - Adhesive compsns. harden rapidly without acrylic acid, methacrylic acid, hydroxyl group or multifunctional monomer etc. Adhesive compsn. has good water resistance, and toughness with low dermal toxicity etc. If the compsn. contains acrylic acid etc. very fast setting is achieved and the adhesive process is shortened.

In an example, acrylic adhesive compsn. (I) composed of soln. A comprising 30 wt. pts. acrylonitrile-butadiene- styrene copolymer dissolved in 70 wt. pts. methyl methacrylate, 3 wt. pts. 2-(diethylamino)ethyl methacrylate, 3 wt. pts. monomethacryloxyethyl phosphate, 0.5 wt. pt. paraffin wax, 0.1 wt. pt. 2.6-di-t-butyl-4-methylphenol and cumene hydroperoxide (addition rate: 5 phr. of half of total base soln, and soln. B comprising 100 wt. pts, of the other half of the base soln, used for soln. (A) 5 wt. pts. stearic acid ester of L-ascorbic acid and 0.005 wt. pt. copper acetyl-acetonate gave 5 min. pot life, 10-15 min. set time, 180 kgf/cm2 adhesive strength (sheet iron), and 120 kgf/cm2 adhesive strength)galvanished sheet iron) after mixing both components. Acrylic adhesive compsn. (II) contg. the same components, except that soln. B contained 0.02 wt. pt. vanadium acetylacetonate in place of copper acetylacetonate, gave 4 min. pot life, 10-15 min. set time, 200 kgf/cm2 adhesive strength (sheet iron), and 180 kgf/cm2 adhesive strength (galvanised sheet iron). (0/0)

心公開特許公報(A) 平1-168776

છોnt,Cl.⁴ C 09 J 3/14	識別記号 JBQ	庁内整理番号 7038-4 J		49公開	平成1年(1989)7	7月4日
7 C 08 F 2/44 4/44 20/00	MCS MFD	2102-4 J 7311-4 J	審査請求	未請求	発明の数 2 (全	512夏)

8条明の名称 二液主剤型アクリル系接着剤組成物

②符 顋 昭62-327277

登出 閉 昭62(1987)12月25日

砂発 明 者 寺 山 埼玉県上尾市大字平方領々家145番地 栄 一 愆発 明 者 加藤 竡 埼玉県浦和市大間木404番地15号 男 母 明 者 冲 津 東京都練馬区富士見台2丁目23番地5号、 饄 直 ①出 願 人 コニシ株式会社 大阪府大阪市東区道修町2丁目6番地 多代 理 人 并理士 鈴江 武彦 外2名

明 細 1

1. 発明の名称

二 底主剤型アクリル系接着剤組成物 2. 毎許續求の卸用

(2) 金属化合物が金属の有機キレート化物及び 有機酸の金属場から過ばれた少くとも1種のもの である特許請求の範囲第1項記載の二版主剤型ア クリル系接着剤組成物。

(3) アクリル系単量体及び/又はメタクリル系 単量体にポリマー又はエラストマーを耐解し、更 に有限ハイドロパーオキサイドを配合したA版と、アクリル系単量体及び/又はメタクリル系単量体 にポリマー又はエラストマーを帮解し、上記単量体100重量部に対し、可容化したフェコルピン酸砂準体01~15重量配と、金属化合物0.0001~0.1重量版とからなる二度主剤型アクリル系接着剤組成物。

(4) 全属化合物が金属の有限キレート化物及び有限配の金属塩から選ばれた少くとも1種のものである特許請求の範囲第3項配数の二族主剤型アクリル系接着剤組成物。

3. 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は優れた硬化速度を有し、しかも担点の 金属、プラステック、セラミック等の材料に優れ た接着性を有する二版主剤型アクリル系接着剤組 成物に関する。

【 従来の技術 】

適称 SGA 或いは第 2 世代アクリルと呼称される

アクリル系環虚用接着心は、常温での速硬化、強 取な接着特性、抽面接着性、耐久性、接着しうる 材料の多様性等の数々の優れた特徴の故に、単額、 電気、機械、糖築等の幅広い分野で使用されてい る。

開発当初は、アライマータイプのアクリル系接着剤が主流であったが、元県接着性が無い為、との問題を解決した二級主剤型接着剤が最近では多く使用されるようになった。

これらの二級主剤型アクリル系接着剤としては、

ルキルモノエステルおよびテオアミド化合物を必須収分とし、A 模又はB 顔の少なくとも一方にシェン系合成ゴムを 0.5~45 重量を含有してなる非嫌気性二度性接着剤組収物などが知られている。

上記接着剤組成物にかいては、いずれも、実用的な使化速度、接着性等を得る為に アクリル酸やメタクリル酸等の硬化性酸、 2 - ヒドロキシエチルメタクリレートなどのヒドロキシルを全含む単量体等を必要とする。

[発明が解決しようとする問題点]

上記した組成物、及び上記以外のアクリル系構造用接着別にかいても、一般に良好な硬化性、硬化速度、接着性等を得る為に、組成物中にアクリル酸、又はヒドロキシェチルメダクリル酸、又はヒドロキシル基を有する単量体、又は反応速度の大きい二官配や多官能の単量体等を配合する事が必要である。

しかしながら、アクリル使やメタクリル酸は皮膚に対する障害や、何の発生の原因となる化合物であり、又、ヒドロキシル基を有する単量体は多

例えば、毎朝昭 5 6 - 74 1 6 5 号公報に示される ような、 A 板が(1) クロロスルホン化ポリエチレン. (2) メタクリル酸エステル、メタクリル酸等の単量 体、(3)エポキシ書館、(4)過酸化物、(5) 老化防止期、 B 板が(1)エピクロルヒドリンゴム、(2) アミン・ア ルデヒド福合物、(3)メタクリル酸エステル、メタ クリル酸等の単量体。(4) エポキシ樹脂、(5) 老化防 止剤の配合により調製される組成物、特公昭55 - 21076 号公報に示されるような、 A 核中に有 後過度化物、B 依中にマンガン、ニッケル、コパ ルト、および銅の餅がら選ばれた金銭の塩と水: アミン類とを配合し、A 仮 B 舷の少なくとも一方 に官能性モノマーを含有した接着剤ベースを含む、 接触反応型接着剂組成物、又、特公昭 55-1957 号公報に示されるような、A 液が炭素数1~3の アクリル酸アルキルモノエステル及びノスはメタ クリル酸アルキルモノエステル、有機ハイドロル ーオキサイドおよび重を禁止剤を必須収分とし、 B. 板はアルキル基の炭素数が1~3のアクリル酸 アルキルモノエステル及び/又はメタクリル酸ア

量に配合すると硬化した接着剤の耐水性に悪い影響を与える。二官能や多官能の単量体も多量に配合すれば、アクリル系構造用接着剤の特徴である強烈性が失なわれる原因となる。したがってこれら上記の化合物は配合量をできるだけ少なくてするか、もしくは全く配合しない事が好ましいのであるが、そうすると充分な硬化速度や接着料にとって数命かないという、アクリル系接着剤にとって数命かな問題を生じる。

もし、これら上配の化合物を配合する事なく、 良好な硬化速度、接着性能が得られれば、強靱な 特性を失なう事なく、皮膚毒性や鍵の発生の少な い、しかも耐水性の良好なアクリル系接着剤を得 る事が可能となる。

又、特別昭56-74165号公銀に示されるようなA、B 両底に配合されているデムの物類が異なる二族主刺型アクリル系接着剤にかいては、A、B 両板の粘度と粘性を同じにする事が困難であり、その為、エアポンプ等で吐出する間便な造布装置では、資底の吐出量がその日の室当により変化す

る可能性があり、問題である。

さらにこれらのアクリン系層層別においては複層層からはみ出た部分の要面硬化性が良い事が終来されており、組成物中にパラフィンクックス、ロウ等を配合するなどの工夫がなされてきているが、いまだ元分とは、えない。

クリル果単量体及び/又はメタクリル果単量体に ポリマー又はエラストマーを潜解し、更に有限ハ トドロパーオキサイドを配合してなるA板と、ア クリル米単量体及び/又はメタクリル米単量体に ポリマー又はエラストマーを啓開し、更にとれら の単量体に対して可容化したアスコルビン酸及び /又はアスコルビン酸誘導体を溶解した溶液に、 金属化合物を配合してなるB族とから取る二族主 剤型アクリル系接着剤組成物である。ととで使用 される金属化合物は、銅、ペナジウムなどの金属 の有機キレート化物又は有機健堪であり、その配 合量は、 B 放中の全単量体 1 0 0 重量部に対し、 金属化合物が 0.0001~ 0.1 重量部と非常に敬量 である。又上配 B 核中に、 B 核中の全単量体 100 重量部に対し、 0.1~5重量部のサッカリンをさ らに配合して成る組成物は、上記アクリル系接着 剤の硬化速度を更に促進し、保存安定性、硬化物 の空気接触面における表面硬化性を改善したアク リル系接着剤組成物である。

本発明によれば、アクリル酸やメタクリル酸、

ピン酸は非常に変性しやすく、アクリル系接着列の量元成分として配合してもすぐにゲル化を引き起こしたり、長く効果を保持させる事ができない等の問題がある。こうした理由で、その起放物中にポリマーやエラストマーを含む二枚主刺型アクリル系接着剤にかいて実用的な触媒系として使用する事は、これまで困難であった。

[問題点を解決するための手段]

すなわち、本発明における接着剤組成物は、ア

更に本発明の方法に従がえば、接着層からはみ出した空気と接触している配分も完全に使化する事が可能となり、実用上非常に好きしい組成物を提供する事ができる。

以下にこの発明の接着剤組成物につき、単に評 細に説明する。

との発明において使用されるアクリル系単量体

及びメタクリル采単単体としては、アクリルは、 メタクリルはかよびそれらのエステル化物、例え は、メテルアクリレート、エテルアクリレート、 アロビルアクリレート、レープテルアクリレート、 アナルアクリレート、2・エテルヘキシルアクリ レート、ラクリルアクリレートなどのアルキルア クリレート;

メナルメタクリレート・エチルメタクリレート。 プロピルメ4クリレート・アテルメタクリレート・ 2 - エチルヘキシルメタクリレート・ラウリルメ タクリレートなどのナルキルメタクリレート:

シクロヘキシルアクリレート、ペンジルアクリ レート・テトラヒドロフルフリルアクリレート、 2 - アセトキシエチルアクリレート、2 - エチルアクリレート、2 - フェノキシエチルアクリレート。 クリレート、2 - ヒドロキシエチルアクリレート。 2 - ヒドロキンプロピルアクリレート。 ポリエチレ ングリコールモノアクリレート、プロピレングリコール ルモノアクリレート、ポリプロピレングリコール

ルモノメタクリレート・2 - ツシクロペンテノキシエテルメタクリレート・2 - メタクリロイルオキシエテルアシッドフタレート・2 - ロイルオキシエテルアシッドフタレート・2 - (ツメテルアミノ)エテルメタクリレート・2 - (ツエテルアミノ)エテルメタクリレート・メタクリロキシエテルフェスフェートなどのモノメタクリロキシエテルフェスフェートなどのモノメタクリレート:

エチレングリコールジアクリレート、ジェチレングリコールジアクリレート、1.4 - アチレングリコールジアクリレート、1.4 - アチレングリコールジアクリレート、ピスフェノールAジアクリレート、1.1.1 - トリメチロールアロペントリアクリレートなどの多価アクリレート:

エナレンクリコールシメタクリレート・ジェチレンクリコールシメタクリレート・ポリエチレングリコールシメタクリレート・1.4 - アチレンクリコールシメタクリレート・ピスフェノールAシメタクリレート・1,1,1 - トリメチュールアロル

モノアクリレート、2 - ツックロペンテノキシェ テルアクリレート、2 - アクリロイルオキシエテ ルアシッドサクシネート、2 - アクリロイルオキ ジェテルアシッドフタレート、モノアクリロキシ エテルフ・スフェート、ピスアクリロキシェテル フ・スフェート、2 - (ジメテルアミノ)エテル アクリレート、2 - (ジエテルアミノ)エテルア クリレートなどのモノアクリレート:

ククロヘキシルメタクリレート、ベンジルメタクリレート、ナトラヒドロフルフリルメタクリート、2 - アセトキシニテルメタクリレート、2 - アセトキシニテルメタクリレート、2 - アローショクリレート、クリングルメタクリレート、クリングロピルメタクリレート、クリンプロピルメタクリレート、2.3 - ジェドロキンアロピルメタクリレート、ジェテレングリコールモノメタクリレート、ポリアロピレングリコールモノメタクリレート、ポリアロピレングリコールモノメタクリレート、ポリアロピレングリコート、ポリアロピレングリコート、ポリアロピレングリコー

ントリメタクリレート、などの多価メタクリレート;

アクリル酸又はメタクリル酸とエポキシ化合物 との反応により得られるエポキシポリアクリレー ト又はエポキシポリメタクリレート:

ヒドロキシアルキ ルアクリレート又はヒドロキシアルキルメタクリレートとイソシアネート化合物との反応で得られるウレタンポリアクリレート 又はウレタンポリメタクリレート;

アクリル世又はメタンリル彼とグリコール類と 多塩基酸との反応で得られるポリエステルポリア クリレート,又はポリエステルポリメタクリレー ト:

末端にアクリル基又はメタクリル茶を有する板 状プム:

末端にメタクリル部を持ち数平均分子量 7000 以下のポリメテルメタクリレート等が挙げられるが、これらに限定されるものではない。これらの アクリル系単量体又はメタクリル系単量体は単独 もしくは二種以上組み合わせて使用される。

本祭明にかいて使用されるポリマー又はエラスト マーは前記のアクリル系単量体及び/又はメタクリ ル系単量体に啓開もしくは均一に分散して使用され らが、これらのポリマー又はエラストマーの 具体的 3例としては、オリメチルメタクリレートホモオリ マー又はメチルメタクリレートと他のモノマーとの 共富合体、ポリエテルナクリレートホモポリマー又 はエナルアクリレートと他のモノマーとの共重合体。 アクリロニトリル・プタジニン・スチレン共当合体。 アクリロニトリル・アタジエン系ポム、アクリロニ トリル・プタジエン・イソプレン共産合体,アクリ ロニトリル・プタジエン・メテルメタクリレート。 ステレン共重合体,スチレン・アタジエン系ゴム。 クロロプレン系ポム、天然ポム。エピクロルヒドリ ン系ポム,スチレン・ブタジエン・スチレンブロッ ク共産合ゴム,スチレン・イソプレン・スチレンプ ロック共重合ゴム,スチレン・エチレン・アメジェ ン・スチレンプロック共宜合ゴム,可格性ナイロン、 アクリルゴム、ポリウレタン、塩化ピニル-酢酸ピニ ル共直合体・クロルスルホン化ポリエテレン、塩素化

前述したようにアスコルピン酸及びその誘導体は、メチルメタクリレートなどの単量体にほとんど恐惧せず、又2・ヒドロキシエチルメタクリレートなどのヒドロキシル基を存する単量体にもわずかしか容易しないので、そのままの状態でB 夜中に配合する単はできない。ここで単量体に対する可能化が必要となる。

存安定性に悪影響をもたら十危険がある。

本発明において使用される、母豊体に対し可磨

ポリエチレン等が挙げられるが、これらに限定されるものではない。

これらのポリマー又はエラストマーは組成物の 粘度調節、硬化板の物性改良、接着強度の増加等 の目的で用いられるもので、本発明にかいて必須 である。

本条明において、A 板中に配合される有機ハイドロパーオキサイドとしては、クメンハイドロパ

化したアスコルピン酸及び/又はアスコルピン酸及び/又はアスコルピン酸及び/又はアスコルピン酸のステアリン酸エステル、レーアスコルピンのプロピオン酸エステルのようなアスコルピンが砂でいる。 が関とのエステルのようなアスコルピンが が関とのエステルのようなアスコルピングレイス シアステルの反応物、アスコルピンクステル、ファスコルピンのなりなりなりなりなりなりなりなりない。 サンイン酸のような有機酸無水物とのハーフェルボール、及びジメチルホルムアミドやジメチルホルムアニルピン酸やが挙げられる。

これら可落化したアスコルピン酸及び/又はアスコルピン酸酵導体の配合量は、B 液中の全単位体100重量部に対して、0.1~15重量部が好ましく、特に0.5~10重量部が好適である。0.1重量部未満の配合量では、充分な硬化速度が得られず、又15重量部をこえる配合量では可容化したアスコルピン酸又はアスコルピン酸酵導体が単量体に充分磨解しなくなったり、B 液の保存安定性が悪くなったりして好ましくない。

上記の可君化したアスコルビン世及び/又はア スコルピン原房媒体と組み合わせて用いられる金 異化合物としては、コペルト(目)、鉄(目)、アル こニウム (皿) , パナジウム (N) , 鋼 (Ⅱ) 等の金属 の有機キレート化物、又有機反應であり、特にア セチルアセトンペナジル、アセチルアセトン餅、 アセチルアセトンコペルト。アセチルアセトンア ルミニクム。ナフテン世期などの金属で合物が好 ましいものとして挙げられる。これら金属化合物 の配合量はB板中の全単量体100重量部に対し、 0.0001~0.1重量部と非常に微量の配合量が好 ましく、 0.0 0 1 ~ 0.0 5 重量部が特化好ましい 即囲である。 0.0001 重星部未満では充分を硬化 速度が得られず、又 9.1 重量 那をこえる配合量で は重合反応が速すぎてすぐかん化し歯布ができな い、ゲル状の硬化物しが得られず接着強さが発現 しない、保存安定性が悪くなる、などの弊害があ り好ましくない。これらの金属化合物は二種以上 祖み合わせて使用する事もできる。

本発明において、B核中に更にサッカリンを忝

A · B 쁴版を接着させて硬化をはかる分別虚布伝である。 第 2 には A · B 両版を使用直前にあらかじめ混合した後、被着体 委面に塗布し、貼り合わせる混合法である。

〔作用〕

本発明にかいては、B 液中に前配有機ハイドロパーオキサイドと有効なレドックス系を形成する

加すると本発明にかける二根主剤型アクリル系形 増剤の硬化速度を更に促進する事ができ、又空気 接触しているはみ出し部の表面硬化性を効果はしたり、B 板の保存安定性をあわりとの配合を あったり、B 研に使用されるサッカリンの配合を を発明に使用されるサッカリンの配合を 量節が好ましい配囲である。0.1 重量配 合量では上記したサッカリンのながり、カリンでは す、又5 重量部をこえる配合量ではく、折出して 単量体に対する俗解性が充分でなく、折出して まりので好ましくない。

本発明の組成物においては、前配した成分の他に、必要に応じて、更にワックス、ロウなどの空気接触面の表面硬化性を促進する助剤、2.6 - ソート・アチル4 - メチルフェノールなどの安定別、
光規剤、層色剤、増量剤などの添加剤を配合する
事もできる。

本発明の組成物の使用方法は大別して二通りある。
第1はA板、B板を貼り合わせる別々の被着体製面に塗布し、両方の製面を合わせる事により、

還元成分として、メチルメタクリレートなどの単 量体に対し可溶化したアスコルピン酸及び/又は アスコルピン酸誘導体と金属化合物とを組合せて 含有させることによって、実用的に充分な硬化速 度が得られる。

以下にこの発明の接着別組成物について、実施例及び比較例により説明する。ここで部とあるのは特に説明の無い限り、すべて直量部を示す。

〔実施例〕

突施例 1

アクリロニトリルーアタジエン・スチレン共享合体(宇部サイコン株式会社製、商品名アレントフタクス101)30部をメチルメタクリレート3部に容解し、更に2-(ジェチルフローン・エチルフロート3部、ペラフィンワックステルフロスフェート3部、ペラフィンワックステルフロスフェート3部、ペラフィンワックステルフロスフェート3部、ペラフィンワックステルの100部を配合し、授择否解して均し、一次のベース形成!を二級に分割し、一次の限100部に対し、クメンハイドロペーオキサイを100部に対し、クメンハイドロペーオキサイ

ドを5 昭紀台して人根を調製した。

もう一方の板100部に対し、L-アスコルピン間のステアリン間エステル5部、アセチルアセトン銅0.005部を配合し均一な俗板となし、B 板を開製した。

このようにして調製された福畑別のA・B両板を59ずつとって混合し、可使時間、セットタイム(固着時間)を御足した。またサンドアラスト処理した鉄板(1.6m×25m×100m×15向m×100m)同志を1.25m×25mのラップ面積にて上記混合板を用いて貼り合わせ、セロテープで仮固定し、20℃、24時間禁生後、引張型程2m/分で引張剪断接着強さを御定した。

結果を第1幾に示す。

寒 施 例 2

実施例1の8板においてナセナルアセトン側の代わりにアセチルアセトンパナジル 0.0 2 部を配合する他は実施例1 と全く同様にして、可使時間、セットタイム、引張剪断接着強さを励定した。

・しープチル4・メチルフェノール 0.5 部、パラフィンワックス 0.5 部を添加し、均一な唇散し、 一ス唇板 I)とした。 この唇を二肢に分別して 一方の板 I 0 0 部に対し、クメンハイドローが キサイドを 5 部配合し A 放とした。 もう一方 ま 1 0 0 部に対し、レーアスコルピン酸の のの数 2 表に示す各種金属な 所定量添加容解し B 放とした。

とのようにして調製された展滑剤のA.B両板を5.8 ずつとって進合し、その可使時間、セットタイム、及び1日後の空気接触面にかける装面値化性を調べた。

結果を集2表に示す。

確果を第1要化示す。

第 1 表

	疾施例 1	実施例 2
可使時間(分)	5	4
セットタイム(分)	10~15	10-15
接着強さ(kgt/cm²) (鉄)	180	200
接着強さ(lig t / cm²) (亜鉛鉄板)	1 2 0	180

実施例3~5かよび比較例1

アクリロニトリル・アタジェン共宣合ゴム(日本ピオン株式会社製、商品名ハイカー1072)20 部をゴムロールで素練後、細かく切断し、80 部のメチルメタクリレート中で50 で6時間接拝し居解した。 単にメタクリル酸 3部、2-(ジエチルアミノ)エチルメタクリレート 3部、モノメタクリロキシエチルフェスフェート 3部、2.6-ジ

		tt 5	歐		
	B低中の金属塩の 種類	(元) (中) (元)	可使時间 (分)	t» + 244 (#)	资金
米路阿3	ナセチルフセトン パナジル	0.0 2	80	1.5	4
7	アセチルアセトン	0.0 0.5	80	1.5	4
. 5	ナフテンの部	0.0 1	1 0	2 0	٩
比較別」	٦ *	l	0 9 <	0 9 <	×
			1		

(注) 4 明 × 不回

実施門 6 ~ 8 シェび ド 較例 2 ~ 4

アクリロニトリル・アタフェン共富合プム(日 本マオン株式会社製、商品名ハイカ→1072) 2 0 邸をゴムロールで素練後、細かく 切断し、80部 のメテルメタクリレート中で50c6時間提择器 解した。更に 2.6 - ジー L - プチル4 - メチルフ ェノール 0.5 節、ペラフィンワックス 0.5 部を加 えて均一な苗族(ペース큠原目)とした。このペ - ス密板頂を二分し、一方の板100部に対し、 クメンハイドロハーオキサイド 5 部を配合し、A 存を作成した。もう一方の仮100部に対し、メ タクリル最6部、2-(ジェチルアミノ)ェチル メタクリレート6部、モノメタクリロキシエチル フォスフェート6部、L-アスコルピン酸のステ ナリン康エステル5部を配合し、B 版を作成した。 この B 舷に更に第 3 袋に示す金属塩を所定量配合 し、A在と混合してその可使時間、セットタイム、 鉄に対する引張剪断接着強さを測定した。

商泉を第3表に示す。

上記の結果から、アセチルアセトン鋼の配合量 は、どく数量が通切であり、多くなるとゲル化は 選いがセットタイムが連く接着強さが発現しない 事がわかる。又、アセチルアセトンパナジルにつ いても、配合量が多くなると、ケル化は速いが、 セットタイムが違く、実用に通さない事が示され る。さらに、金属化合物をB 核中に配合したい場 合には、ゲル化及びセットタイムが遅く、同様に 実用に通さないことがわかる。

突施例 9 ~ 1 0

実施例3~5で作成したペース密板 1100部 にクメンハイドロオーオキサイドを 5 部添加し、 A 放とし、ペース帯板 [1 0 0 部 化 L - アスコル ピン鼠のステアリン酸エステル5部、アセチルア セトン鍋 0.0 0 5 部を添加して酵痹し B 板とした。 この A · B 両底から5 g ずつとって混合し、可使 時間、セットタイム、はみ出し邸の表ゴ硬化性、 鉄に対する引張剪断疫着強さを固定した。又、こ がわかる。 の B 仮 1 0 0 部に対し、更にサッカリン 2 部を添 加して同様の試験をおこない、サッカリンの効果

		- 		····			
	20/10	220	100	0	170	2 0 0	120
	to 1 #14 (#)	1 0	7	>30	1 0	>30	09<
E X	可使時間(分)	us	e	0.1	5	-	>6.0
es	配合量	0.0 0 5	0.0 2	0.2	0.02	0.5	
44	B 版中 の金属化合物	フセチルアセトン ※	•		フセチルアセトン ・サッル		₩.
		来临例6	1	比較例2	米路818	比較例3	+

について頃べた。

趙泉を第4段に示す。

再

	実施例 9	実施例10
		(サッカリン配合)
可使時間(分)	8	4
セットタイム (分)	1 5	1 0
表面硬化性	Δ	0
接着強さ (kgt/cm²)	1 3 0	170

上記結果からサッカリンを配合しないものも実用 可能な硬化速度や接着強さを備えているが、とれ にサッカリンを加える事により更に優れた硬化選 度や接着強さ及び表面硬化性を示すようになる事

突施例 1 1 ~ 1 2

実施例3~5で作成したペース座板1100匹

第 5 表

	突胎例 1 1	突施例12
	(サッカリンなし)	(サッカリン配合)
可使時間(分)	1 0	5
セットタイム (分)	1 5	1 2
农面硬化性	C	0
展 着 強 さ (kgt/cm²)	150	200

上配の例にかいてもサッカリンの効果は明白で

なか比較例として、B 放の還元収分としてトリメテルテオ尿器を用いた場合について同様の試験をおこなった。

組果を第6要に示す。

3 6 .

実施例13~15かよび比較例5~6

実施例1で作成したペース溶板「100部に対し、クメンハイドロパーオキサイド5部を配合してA 版を調整した。又、ペース溶板「100部に対してサッカリン2部、アセテルアセトンコペルトの01部のの005部、アセテルアセトンコペルトの01部を添加し、均一な溶板とした。この板に更に供る表に示す可容化した各種アスコルビン酸及びその
毎年体を所定量添加してB 版を調製した。

		奥	塘	91	比	钗 例
		13	14	15	5	6
В	ペース母板』	100	100	100	100	100
	サッカリン	2	2	2		_
在	アセチルアセトン銅	0.005	0.0 0 5	0.0 0 5	_	0.0 1
Ø	アセチルアセトンコペルト	0.0 1	0.0 1	0.0 1	-	_
	レーアスコルピン酸 (在1)	8	_	-	_	_
Æ	L・アスコルピン酸のステアリン酸エステル	_	5	-	_	-
숨	L - アスコルピン酸とモノ (注2)	_		10		_
	トリメチルチオ尿素	_	_	_	5	5
性	可使時間(分)	2	5	5	3 0	30 .
飽	セットタイム (分)	3	8	10	3 0	30
試	巻 着 強 さ(鉄)(kgt/cm²)	240	2 2 0	200		2 2 0
缺	接着強さ(亜鉛鉄板)(kgt/cm²)	250	200	180		1 4 0

- (住1) L-アスコルピン銀2部をジメチルホルムアミド6部に溶解して添加した。
- (注2) L-アスコルピン像2部とモノイソシアネート 2.4部とをジメチルホルムアミド 5.6部中で反応させたものを添加した。

上記の結果から、実施例においてはメタクリル 酸やヒドロ中シル基を含む化合物を全く能加した くても良好な硬化速度及び接着強さを得る事がで きるが、一万トリメナルチオ尿素を使用した比較 例においては、24時間後の接着強さは良好であ るが硬化速度が遅く、実用的には不无分である事 が示される。

突施例16

又、A、B 両板の 2 5 でにおける粘度をブルックフィールド型粘度計(BM型、ローター 版4)により回転速度を変えて両定した。結果を第 8 表に示す。

新 7 费

可使每間(分)	5
セットタイム (分)	1 0
接着強さ(kgt/cs²) ステンレス	280
接着強さ(ket /cm²) ABS 樹 脂	8 0*

(在) *印は被滑材の材度を示す

第 8 表

	粘	E (ops)
	A 液	B版
6 rpm	12500	12500
12 .	11500	11500
30	10200	10200
60	9100	9 2 0 0

第7表及び第8表の結果から、上配接着剤は接着性に優れ、しかも A , B 両底の粘度、粘性がと

もにほとんど同じである事が示される。 実施例17~19かよび比較例7~8

アクリロニトリル・アクジェン共富合プションは、おより、商品名のメナルアラックのおり、クリンテン・リートに要称し、40mmがある。100mmがある。

比較の為、且底の遺元成分としてトリメチルチオ尿素を使用して同様の試験をおこなった。 結果を第9表に示す。

第 9 费

		奥	施	979	比	秋 例
		17	18	19	7	8
	ペース密板V	100	100	100	100	100
B	L - アスコルピン盤の ステアリン酸エステル	5	5	5		
友	サッカリン	-	2	2		
כ	アセチルアセトンペナジル			0.0 2		
5	アセチルアセトン銅	0.0 0 5	0.005	0.02	 -	
1	アセチルアセトンコ ペルト	1 _	0.05	0.0 5	 -	0.0 5
_	トリメチルチオ泉景	_	_	0.0 3	-	_
	可使時間(分)	2	2	-	5	5
	セットタイム (分)			2	15	15
					 	2 0
追杖資	セットタイム (分) 接滑強さ (kst/cm²)	200	250	6	20	

上記の結果は、栄養性か比較例にくらべ、より 迅速な硬化が可能である事を示している。 実施例20

実施例14で調製したA,B両板を使用して、各種被着材に対する引援剪断接着強さの間定をおとなった。被着材の推奨を定えた以外はすべて実施例1と同様の方法で試験した。結果を第10表に示す。

また更に、未処理の鉄板(S-10C)同志をA,B可依を用いてはり合わせたものについて耐水(20で水浸漬1カ月)及び耐包湿包湿(50で,95~100多相対湿度1カ月)季露試験をかこなった。結果を第11表に示す。

第 11 表

	接着強さ (kgt/cm²)
初期強度	180
耐水	150
耐值温度是	160

上表の結果は、本発明の設置剤組成物が、多種 基材に対して優れた接着性を持ち、又耐久性にも 非常に優れている事を示している。

[発明の効果]

本発明の接着別組成物は、アクリル限やメタクリル限、ヒドロキシル語を含む単量体、多官能単 量体等を含まなくとも迅速な硬化が可能から、 したがって強靭で皮膚器性や錆の発生がから、 しかも耐水性具好な接着特性を得るむ場合には 入りりル酸等の化合物を含む場合を実に 常に迅速な硬化が可能であり、接着工程を更に短 細する事ができる。その他、広範な接着性、耐久

第 10 表

	1	
被増材の復類	表面处理	接着強さ (kgt /m²)
鉄 (8-10C)	未必理	180
鉄 (S-55C)	サンドプラスト	2 2 0
アルミニウム	股 脂	1 2 0
垂 剪 鉄 板	段 盾	180
* *	脱 脂	1 2 0
アクリル増脂	未処理	3 0
和 m s e a	未必、理	5 0
便 質 塩 化ビニル 樹脂	未処理	5 0 °
ポリエステル PRP	サンドプラスト	100

(注1)●印は装着材の材度を示す

(注2) FRP…… 微維強化プラスチック

性、空気接触面における要面硬化性が良い、A, B両液の粘度や粘性が圧とんど変らないので塗布 操作が簡便である等、従来技術では得られなかっ た効果があり、その産業上の利用性は値めて大き い。

出顧人代理人 并理士 鈴 江 武 彦